

# VALBAZEN 100 mg/ml

## sospensione per uso orale per bovini ed ovini

Oprávněný

- ALBENDAZOL MICRONIZED

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

VALBAZEN 100 mg/ml sospensione per uso orale per bovini ed ovini

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Cesta podania:

Perorálne použitie

---

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Perorálna suspenzia

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Perorálne použitie:

- 

#### Cattle

- Meat and offal. 7 day
- Milk. 84 hour

- 

#### Sheep

- Meat and offal. 4 day
  - Milk. 96 hour
- 

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP52AC11

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Talianko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [Talianky](#)

Dostupné len v [Taliancky](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliancky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliancky](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Zoetis Italia S.r.l.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

5/12/1989

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Purna Pharmaceuticals

---

### **Zodpovedný orgán:**

Ministry Of Health

---

### **Číslo registrácie:**

101439

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

5/12/2009

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.